
Uputstvo za upotrebu LUMBALNE PLOČE

Ovo uputstvo za upotrebu nije namenjeno za distribuciju u SAD.

Uputstvo za upotrebu

LUMBALNE PLOČE

- ATB™ Anterior Tension Band Plate (Prednja tenziona ploča)
- TELEFIX™
- TSLP™ Thoracolumbar Spine Locking Plate (Torakolumbalna kičmena ploča)
- VENTROFIX™

Pre upotrebe pažljivo pročitajte ova uputstva za upotrebu, Synthes "Važne informacije" i odgovarajući Vodič za hiruršku tehniku. Pobrinite se da ste upoznati sa odgovarajućom hirurškom tehnikom.

Materijal

| | |
|------------------------------------|-------------|
| Materijal: | Standard: |
| TAN (Ti-6Al-7Nb) | ISO 5832-11 |
| Komercijalni čist titanijum (CPTi) | ISO 5832-2 |

Svrha upotrebe

ATB prednja tenziona ploča

Prednji tenzioni sistem (ATB) je sveobuhvatni komplet implantata i instrumenata projektovan za prednju stabilizaciju lumbalno-sakralnog dela kičme.

TELEFIX

TELEFIX je sistem implantata i instrumenata za prednju stabilizaciju torakolumbalnog dela kičme, npr. nakon disektomija i delimičnih ili potpunih vertebrekтомija. Sistem se može koristiti u kombinaciji sa koštanim graftom ili implantatima za zamenu tela pršljenova kao što je synex. Instrumenti TELEFIX su jednako prikladni za otvorene, minimalno invazivne ili endoskopske asistirane pristupe.

TSLP torakolumbalna kičmena ploča

TSLP je sistem ploča niskog profila, koje se mogu koristiti za fiksaciju torakolumbalnog dela kičme (T3 do L5) putem anterolateralnog ili lateralnog pristupa. Sistem je namenjen za upotrebu u kombinaciji sa uređajima za intravertebralnu fuziju kao i uređajima za delimičnu ili kompletну zamenu pršljenova.

VENTROFIX

VENTROFIX je modularni sistem stabilne šipke za fiksiranje prednjeg grudnog i lumbalnog dela kičme.

Četiri različite vrste stega izrađene od titanium alloy (TAN) (legure titanijuma) se mogu kombinovati na različite načine. To hirurgu omogućava da izabere konfiguracije implantata pogodne za individualne patologije i anatomska stanja.

Šrafovi za fiksiranje se koriste za pričvršćivanje stega na tela pršljenova.

Ovi šrafovi za fiksiranje poseduju samobušeći kancelozni navoj i kratki mašinski navoj koji omogućava pričvršćivanje za stegu.

Implantat se može kompresovati ili razdvojiti kada se instrumentacija obavi.

Indikacije

ATB ploče se koriste od L1 do S1, isključivo anteriorno ispod račvanja i anteriorno ili anterolateralno iznad račvanja za:

- Degenerativna oboljenja diskova između pršljenova
- Frakture kičme (L1-S1)
- Tumori kičme (L1-S1)
- Pseudoartoza i
- Revizije nakon neuspešne operacije dekomprezije uz dovoljnu, biomehanički stabilnu ventralnu podršku.

TELEFIX

TELEFIX se može koristiti od T8 do L5 kod:

- frakture koje se mogu adekvatno smanjiti i obezbediti sa prednje strane
- tumora i infekcija
- posttraumatskih kifoza koje se mogu adekvatno smanjiti i obezbediti sa prednje strane
- fiksiranja sa zadnje strane koje zahteva dodatnu stabilizaciju sa prednje strane

TSLP torakolumbalna kičmena ploča

TSLP ploče se mogu koristiti putem anterolateralnog ili lateralnog pristupa u oblasti od T3 do L5 kod:

nestabilnosti kičmenog stuba zbog

- frakura
- tumora i
- degenerativnih oboljenja diska između pršljenova koja su pogodna za ventralno leženje, i kod kojih je obezbeđena dovoljna ventralna podrška.

VENTROFIX

VENTROFIX se implantira koristeći prednji pristup i koristi se za stabilizaciju kičme kod

- frakura
- tumora i infekcija
- degenerativnih oboljenja
- posttraumatske kifoze

Kontraindikacije

ATB prednja tenziona ploča

- Skolioza,
- teška osteoporiza, naročito u slučaju osteoporozni frakturna i
- spondilolistea.

TELEFIX

- Teška osteoporiza
- Skolioze

TSLP torakolumbalna kičmena ploča

- Skolioza
- Teška osteoporiza, naročito osteoporozne frakture
- Spondilolistea

VENTROFIX

- Teška osteoporiza
- Skolioze

Potencijalni neželjeni događaji

Kao i kod svih većih hirurških procedura, može doći do rizika, nuspojava i neželjenih događaja. Iako može doći do mnogih reakcija, u najčešće spadaju:

Problemi koji proističu od anestezije i pozicioniranja pacijenta (npr. mučnina, povraćanje, dentalne povrede, neurološka oštećenja itd.), tromboza, embolija, infekcija, prekomerno krvarenje, neuralne i vaskularne povrede proistekle lečenjem lekara, oštećenje mekih tkiva uklj. otok, abnormalno formiranje ožiljka, funkcionalno oštećenje mišićno-skeletnog sistema, kompleksni regionalni sindrom bola (CRPS), alergijske/hipersenzitivne reakcije, nuspojave vezane za štrčanje, loše povezivanje ili nepovezivanje implantata ili sklopa opreme, neprekidni bol; oštećenje susednih kostiju (npr. sleganje), diskusa (npr. degeneracija susednog nivoa) ili mekog tkiva, cepanje moždanice ili curenje kičmene tečnosti; kompresija i/ili kontuzija kičmene moždine, parcijalno pomeranje grafta, vertebralna angulacija.

Sterilan uređaj

STERILE R Sterilisan pomoću iradijacije

Skladištite implantate u njihovom originalnom zaštitnom pakovanju i izvadite ih iz pakovanja tek neposredno pre upotrebe.

Pre upotrebe, proverite datum isteka roka trajanja proizvoda i potvrdite ispravnost sterilnog pakovanja. Ne koristite ako je pakovanje oštećeno.

 Ne sterilište ponovo

Uređaj za jednokratnu upotrebu

 Ne koristite ponovo

Proizvodi koji su namenjeni za jednokratnu upotrebu se ne smeju ponovo koristiti. Ponovna upotreba i obrada (npr. čišćenje i sterilizacija) mogu da ugroze strukturnu celovitost uređaja i/ili da dovedu do kvara uređaja što može dovesti do povrede, bolesti ili smrti pacijenta.

Štavše, ponovna upotreba ili obrada uređaja za jednokratnu upotrebu može stvoriti rizik od kontaminacije, npr. usled prenosa inficiranog materijala sa jednog pacijenta na drugog. Ovo može dovesti do povrede ili smrti pacijenta ili korisnika.

Kontaminirani implantati se ne smeju ponovo obradivati. Svi Synthes implantati koji su kontaminirani krvlju, tkivom i/ili telesnim tečnostima/materijalom nikada se ponovo ne smeju koristiti i sa njima treba postupati u skladu sa bolničkim protokolom. Čak iako mogu da izgledaju da su neoštećeni, implantati mogu da imaju male defekte i unutrašnje uzorke naprezanja koji mogu dovesti do zamora materijala.

Mere predostrožnosti

Opšti rizici povezani sa operacijom nisu opisani u ovim uputstvima za upotrebu. Za više informacija, pogledajte brošuru Synthes "Važne informacije".

Upozorenja

Čvrsto se savetuje da ATB prednju tenzionu ploču, TELEFIX, TSLP torakolumbalnu kičmenu ploču i implantate VENTROFIX implantiraju isključivo hirurzi koji su upoznati sa opštim problemima hirurgije kičme i koji su u mogućnosti da savladaju hirurške tehnike specifične za ovaj proizvod. Implantaciju treba obaviti u skladu sa uputstvima za preporučenu hiruršku proceduru. Hirurg je odgovoran za pravilno sprovođenje operacije.

Proizvođač nije odgovoran za komplikacije koje proističu iz netačnih dijagnoza, neispravnog izbora implantata, neispravnog kombinovanja komponenti implantata i/ili operativnih tehnika, ograničenja metoda lečenja ili neadekvatne asepsije.

Kombinacija medicinskih uređaja

Synthes nije ispitao kompatibilnost sa uređajima koji su dati od drugih proizvođača i ne preuzima nikakvu odgovornost u takvim slučajevima.

Okrženje magnetne rezonance

MR uslovno:

ATB tenziona okvna ploča

Nekliničko testiranje scenarija za najgori slučaj je prikazalo da se implantati sistema ATB tenzione okvne ploče mogu uslovno koristiti za MR snimanje. Ovi predmeti mogu bezbedno da se skeniraju prema sledećim uslovima:

- Statičko magnetno polje od 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.
- Polje prostornog gradijenta od 300 mT/cm (3.000 Gauss/cm).
- Maksimalna prosečna specifična brzina resorpkcije u celom telu (SAR) od 1,75 W/kg za 15 minuta skeniranja.

Na osnovu nekliničkog testiranja, implantat ATB tenzione okvne ploče će dovesti do povećanja temperature ne većeg od 5,6 °C kod maksimalnog prosečnog specifičnog stepena apsorpcije (SAR) od 1,75 W/kg, prema merenju kalorimetra tokom 15 minuta MR skeniranja na MR skenerima jačine 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.

Kvalitet snimanja magnetnom rezonancicom može biti ugrožen ako je region od interesa na istom mestu ili relativno blizu položaju uređaja ATB tenzione okvne ploče.

TELEFIX

Nekliničko testiranje scenarija za najgori slučaj je prikazalo da se implantati sistema TELEFIX mogu uslovno koristiti za MR snimanje. Ovi predmeti mogu bezbedno da se skeniraju prema sledećim uslovima:

- Statičko magnetno polje od 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.
- Polje prostornog gradijenta od 300 mT/cm (3.000 Gauss/cm).
- Maksimalna prosečna specifična brzina resorpkcije u celom telu (SAR) od 1,75 W/kg za 15 minuta skeniranja.

Na osnovu nekliničkog testiranja, implantat TELEFIX će dovesti do povećanja temperature ne većeg od 5,6 °C kod maksimalnog prosečnog specifičnog stepena apsorpcije (SAR) od 1,75 W/kg, prema merenju kalorimetra tokom 15 minuta MR skeniranja na MR skenerima jačine 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.

Kvalitet snimanja magnetnom rezonancicom može biti ugrožen ako je region od interesa na istom mestu ili relativno blizu položaju uređaja TELEFIX.

TSLP torakolumbalna kičmena ploča

Nekliničko testiranje scenarija za najgori slučaj je prikazalo da se implantati sistema TSLP mogu uslovno koristiti za MR snimanje. Ovi predmeti mogu bezbedno da se skeniraju prema sledećim uslovima:

- Statičko magnetno polje od 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.
- Polje prostornog gradijenta od 300 mT/cm (3.000 Gauss/cm).
- Maksimalna prosečna specifična brzina resorpkcije u celom telu (SAR) od 1,75 W/kg za 15 minuta skeniranja.

Na osnovu nekliničkog testiranja, implantat TSLP će dovesti do povećanja temperature ne većeg od 5,6 °C kod maksimalnog prosečnog specifičnog stepena apsorpcije (SAR) od 1,75 W/kg, prema merenju kalorimetra tokom 15 minuta MR skeniranja na MR skenerima jačine 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.

Kvalitet snimanja magnetnom rezonancicom može biti ugrožen ako je region od interesa na istom mestu ili relativno blizu položaju uređaja TSLP.

VENTROFIX

Nekliničko testiranje scenarija za najgori slučaj je prikazalo da se implantati sistema VENTROFIX mogu uslovno koristiti za MR snimanje. Ovi predmeti mogu bezbedno da se skeniraju prema sledećim uslovima:

- Statičko magnetno polje od 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.
- Polje prostornog gradijenta od 300 mT/cm (3.000 Gauss/cm).
- Maksimalna prosečna specifična brzina resorpkcije u celom telu (SAR) od 1,5 W/kg za 15 minuta skeniranja.

Na osnovu nekliničkog testiranja, implantat VENTROFIX će dovesti do povećanja temperature ne većeg od 5,7 °C kod maksimalnog prosečnog specifičnog stepena apsorpcije (SAR) od 1,5 W/kg, prema merenju kalorimetra tokom 15 minuta MR skeniranja na MR skenerima jačine 1,5 Tesle i 3,0 Tesle.

Kvalitet snimanja magnetnom rezonancicom može biti ugrožen ako je region od interesa na istom mestu ili relativno blizu položaju uređaja VENTROFIX.

Obrada pre nego što se uređaj upotrebi

Synthes proizvodi koji su dopremljeni u nesterilnom stanju moraju da se očiste i sterilizuju parom pre hirurške upotrebe. Pre čišćenja, uklonite sva originalna pakovanja. Pre parne sterilizacije, stavite proizvod u odobren omot ili spremnik. Pratite uputstva za čišćenje i sterilizaciju koja su data u odeljku "Važne informacije" u brošuri za Synthes.

Obrada/ponovna obrada uređaja

Detaljna uputstva za obradu implantata i ponovnu obradu uređaja za višekratnu upotrebu, tacni i kutija za instrumente opisana su u Synthes brošuri "Važne informacije". Uputstva za sklanjanje i rasklanjanje instrumenata "Rasklanjanje instrumenata sa više delova" mogu da se preuzmu sa:

<http://emea.deploysynthes.com/hcp/reprocessing-care-maintenance>



0123



Synthes GmbH
Eimattstrasse 3
4436 Oberdorf
Switzerland
Tel: +41 61 965 61 11
Fax: +41 61 965 66 00
www.deploysynthes.com